

Serine protease inhibitor as skin external preparation and for treating dermatological disorders, comprises plants belonging to Rosaceae as the active ingredient

Patent Number : **JP2000327555**

International patents classification : A61K-007/48 A61K-007/00 A61K-035/78 A61P-017/00

• Abstract :

JP2000327555 A NOVELTY - Serine protease inhibitor comprises extracts from plants belonging to Rosaceae as the active ingredient.

ACTIVITY - Dermatological.

Lotions containing 50 % ethanol extracts of *Rosa hybrida* (*Rosa hybrida*) and the flower part of a meadowsweet (*Filipendula ulmaria*), wild rose (*Rosa canina*), raspberry (*Rubus idaeus*), and fruits of hawthorn (*Crataegus cuneata*), were evaluated for rough skin improvement. The effect was compared with that of a mixture of 50 % ethanol extract of roots of purple iris (*Iris germanica*) which was as a known rough skin improvement agent. The improvement effect opposing to purple iris root extract, on rough skin was evaluated on humans and was found to be excellent, eliminating crevices and blotches on skin and clearing the surface of skin.

MECHANISM OF ACTION - Serine protease inhibitor; plasmin and plasminogen activator.

The serine protease inhibitory action of Rosaceae plant extract was evaluated by measuring plasmin inhibitory effect using a fibrin plate method. Veronal buffer was added to a petri dish containing fibrinogen. 0.1 mL of thrombin and 1.0 mL of calcium chloride were added. Plasmin 5 U/mL in a ratio of 29:1 (test solution) was added and heated for 10 minutes at 37 deg. C. A control was prepared by adding dimethyl sulfoxide instead of a test sample. From the area of dissolution in which the fibrin formed was measured the obtained result was compared with the effect of ethanol extract of pomegranate which had higher plasmin inhibitory effect. The result showed that the plant extract of Rosaceae had high plasmin inhibitory effect when compared with the conventional extracts.

USE - The invention is useful as an external skin preparation for treating dermatological disorders such as contact dermatitis, as cosmetics such as skin whitening agent and as quasi drugs also improving skin conditions due to psoriasis, permpthigus vulgaris and congenital varicella.

ADVANTAGE - The serine protease inhibitor inhibits serine protease specifically fibrinolysis type such as plasmin and plasmin activator effectively. Roughness of skin is prevented. (Dwg.0/0)

• Publication data :

Patent Family : JP2000327555 A 20001128 DW2001-20 A61K-

007/48 9p * AP: 1999JP-0141358 19990521

JP3693225 B2 20050907 DW2005-58 A61K-007/48 14p FD:

Previous Publ. JP2000327555 AP: 1999JP-0141358 19990521

Priority n° : 1999JP-0141358 19990521

Covered countries : 1

Publications count : 2

• Patentee & Inventor(s) :

Patent assignee : (SHIS) SHISEIDO CO LTD

• Accession codes :

Accession N° : 2001-194007 [20]

Sec. Acc. n° CPI : C2001-058530

• Derwent codes :

Manual code : CPI: B04-A08C2 B04-A10

B04-L05C B10-B02 B10-E04 B11-C08E

B12-K04 B14-N17 B14-N17C B14-N17D

B14-R01 D08-B09A

Derwent Classes : B04 D21

Compound Numbers : RA00GT-K

RA00GT-T RA00GT-U

• Update codes :

Basic update code :2001-20

Equiv. update code :2005-58

Others :

Technology Abstract

TECHNOLOGY FOCUS

BIOLOGY - Preferred Composition: The serine protease inhibitor comprises extracts from plants belonging to Rosaceae family such as Rosa such as Rosa hybrida or a wild rose (Rosa canina), Rubus such as raspberry (Rubus idaeus), Filipendula multijuga such as meadow sweet (Filipendula ulmaria and/or hawthorn (Crataegus cuneata).

Keyword Index Terms [1] 200757-0-0-0-CL; 200757-0-0-0-USE

UP4 2001-04

UE4 2005-09

This Page Blank (uspto)

(19)日本特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号
特開2000-327555
(P2000-327555A)

(43)公開日 平成12年11月28日(2000.11.28)

(51)Int.Cl.	識別記号	FI	特許出願公開番号
A 6 1 K	7/48	A 6 1 K	7/48
	7/00		7/00
			K 4 C 0 8 8
			W
			U
A 6 1 P	17/00	31/00	6 1 7

審査請求 未請求 請求項の数6 OL (全 9 頁) 最終頁に続く

(21)出願番号 特願平11-141358
(22)出願日 平成11年5月21日(1999.5.21)

(71)出願人 000001959
株式会社資生堂
東京都中央区銀座7丁目5番5号
(72)発明者 吉田 雄三
神奈川県横浜市港北区新羽町1050 株式会
社資生堂第一リサーチセンター内
(74)代理人 100098800
弁理士 長谷川 洋子

最終頁に続く

(54)【発明の名称】 セリンプロテアーゼ活性阻害剤

(57)【要約】

【課題】 セリンプロテアーゼ、特にヒトプラスミン、プラスミノゲンアクチベーター等の繊維素溶解系に関わるセリンプロテアーゼの活性変化に起因する種々の疾患、特に皮膚疾患、健康人の肌荒れ、荒れ性等の改善・予防に優れた効果を有するセリンプロテアーゼ活性阻害剤を提供する。

【解決手段】 バラ科(Rosaceae)に属する植物、特にバラ科のバラ属(Rosa)、キイチゴ属(Rubus)、シモツケソウ属(Filipendula)、およびサンザシ属(Crataegus)に属する植物の中から選ばれる1種または2種以上を有効成分として含有するセリンプロテアーゼ活性阻害剤。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 バラ科 (Rosaceae) に属する植物の中から選ばれる1種または2種以上を有効成分として含有する、セリンプロテアーゼ活性阻害剤。

【請求項2】 バラ科 (Rosaceae) に属する植物が、バラ科のバラ属 (Rosa)、キイチゴ属 (Rubus)、シモツケソウ属 (Filipendula)、およびサンザシ属 (Crataegus) に属する植物の中から選ばれる1種または2種以上である、請求項1記載のセリンプロテアーゼ活性阻害剤。

【請求項3】 バラ科バラ属に属する植物がセイヨウバラ (Rosa hybrida) またはノバラ (Rosa canina) である、請求項2記載のセリンプロテアーゼ活性阻害剤。

【請求項4】 バラ科キイチゴ属に属する植物がラズベリー (Rubus idaeus) である、請求項2記載のセリンプロテアーゼ活性阻害剤。

【請求項5】 バラ科シモツケソウ属に属する植物がセイヨウナツユキソウ (Filipendula ulmaria) である、請求項2記載のセリンプロテアーゼ活性阻害剤。

【請求項6】 バラ科サンザシ属に属する植物がサンザシ (Crataegus cuneata) である、請求項2記載のセリンプロテアーゼ活性阻害剤。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】 本発明は、セリンプロテアーゼ活性阻害剤に関する。さらに詳しくは、特にプラスミン (Plasmin) やプラスミノゲンアクチベーター (Plasminogen activator: PA) 等の繊維素溶解系に関わるセリンプロテアーゼの活性に対して優れた拮抗作用を有するセリンプロテアーゼ活性阻害剤に関する。本発明は、プラスミン、PA等のセリンプロテアーゼの活性変化が認められる種々の疾患を改善する製剤に適用され、特に、患部において前記プラスミン、PA等のセリンプロテアーゼの活性変化が認められる接触性皮膚炎、乾癬、尋常性天疱瘡、先天性水疱瘡等の種々の皮膚疾患の他、乾燥や洗浄剤等によって惹起される肌荒れ、荒れ性に対して優れた改善・予防効果を有する皮膚外用剤に有利に適用される。

【0002】

【従来の技術および発明が解決しようとする課題】 従来より、皮膚疾患や肌荒れに対して改善・予防効果を有するものとして種々の治療薬、皮膚外用剤、化粧品等が知られている。これら従来の薬剤や化粧品等においては、有効成分として、消炎剤やアミノ酸、多糖、脂質等の他、抗炎症作用、あるいは高い保湿作用を有する各種動植物抽出エキ스가、皮膚の炎症や角質層の水分の消失を防ぐ能力に優れているために用いられてきた。しかしながらいづれにおいてもその肌荒れ改善・予防効果は必ずしも十分ではなく、より優れた薬効剤の開発が期待されていた。

【0003】 一方、皮膚の正常な角化過程においては、表皮細胞内のタンパク質分解酵素 (プロテアーゼ) が重要な役割を果たしていると考えられているが (Ogawa H., Yoshiike T., "Int. J. Dermatol." ; 23, 1984)、近年、種々の皮膚疾患の病像形成には特に、セリンプロテアーゼ (活性部位にセリン残基のあるプロテアーゼ)、中でもプラスミン (Plasmin) やプラスミノゲンアクチベーター (Plasminogen activator: PA) といった繊維素溶解系に関わるセリンプロテアーゼの活性変化が深く関与していることが明らかにされつつある。PAはプラスミンの前駆体であるプラスミノゲンに特異的に働いて、それを活性なプラスミンに変換するセリンプロテアーゼである。このPAと皮膚疾患との関係については、例えば、炎症性異常角化性疾患の代表である乾癬では、その患部表皮の鱗角化部位に強いPA活性が存在すること (Haustein, "Arch. Klin. Exp. Dermatol." ; 234, 1969) や、乾癬鱗屑から高濃度の塩溶液を用いてPAを抽出したという報告 (Fraki, Hopsu-Havu, "Arch. Dermatol. Res." ; 256, 1976) がなされている。また、尋常性天疱瘡においては表皮細胞内で多量に産生されたPAが、細胞外に存在するプラスミノゲンをプラスミンに転換し、このプラスミンが細胞間結合物質を消化することにより細胞間に組織液が貯留して表皮内水疱が形成されることが、in vitroの実験系において明らかにされている (Morioka S. et al., "J. Invest. Dermatol." ; 76, 1981)。

【0004】

【発明が解決しようとする課題】 本発明者は、上記事情に鑑み鋭意研究を重ねた結果、プラスミンやプラスミノゲンアクチベーター等の繊維素溶解系に関わるセリンプロテアーゼの活性変化に起因する種々の皮膚疾患、肌荒れ、荒れ性等の改善・予防には、これらセリンプロテアーゼの活性を阻害する製剤が有効であると考え、広く種々の物質についてセリンプロテアーゼ活性阻害作用を調べた結果、特定の植物抽出物が優れたセリンプロテアーゼ活性阻害作用を有していることを見出し、本発明を完成するに至った。

【0005】

【課題を解決するための手段】 すなわち本発明は、バラ科 (Rosaceae) に属する植物の中から選ばれる1種または2種以上を有効成分として含有するセリンプロテアーゼ活性阻害剤に関する。

【0006】 本発明では、バラ科の中でも、バラ属 (Rosa)、キイチゴ属 (Rubus)、シモツケソウ属 (Filipendula)、およびサンザシ属 (Crataegus) に属する植物の中から選ばれる1種または2種以上が好ましく用いられる。

【0007】 本発明者らが知る限りにおいて、上記植物抽出物のセリンプロテアーゼ活性阻害作用についての報告はこれまでにない。

【0008】

【発明の実施の形態】 以下、本発明について詳述する。

【0009】本発明のセリンプロテアーゼ活性阻害剤は、バラ科 (Rosaceae) に属する植物の中から選ばれる1種または2種以上を有効成分として含有する。

【0010】本発明では特に、バラ科のバラ属 (Rosa)、キイチゴ属 (Rubus)、シモツケソウ属 (Filipendula)、およびサンザシ属 (Crataegus) に属する植物の中から選ばれる1種または2種以上が好ましく用いられる。

【0011】バラ科バラ属 (Rosa) に属する植物としては、例えばボタンバラ (マイカイ。R. odorata)、ナニワイバラ (R. laevigata)、ノイバラ (R. multiflora)、セイヨウバラ (R. hybrida)、ノバラ (R. canina) 等が挙げられるが、本発明では特にセイヨウバラ (R. hybrida)、ノバラ (R. canina) が好ましく用いられる。セイヨウバラ (R. hybrida) はヨーロッパおよび西アジア原産で、日本でも観賞や香料の原料として栽培される常緑低木である。ノバラ (R. canina) はヨーロッパに自生する落葉低木で、一般的な野生バラとして知られる。日本に自生するノイバラ (R. multiflora) もノバラと呼ばれるが、イギリスでノバラといえ、本種 (R. canina) をさす。

【0012】バラ科キイチゴ属 (Rubus) に属する植物としては、例えばフユイチゴ (R. buergeri)、ゴショイチゴ (R. ehingii)、ラズベリー (ヨーロッパラズベリー。R. idaeus) 等が挙げられるが、本発明では特にラズベリー (R. idaeus) が好ましく用いられる。ラズベリー (R. idaeus) はヨーロッパ、西アジア、アメリカ東海岸の原野や林地に分布する落葉低木で、果実はジャム等に加工される。

【0013】バラ科シモツケソウ属 (Filipendula) に属する植物としては、例えばキョウガノコ (F. purpurea)、シモツケソウ (F. multijuga)、セイヨウナツユキソウ (F. ulmaria) 等が挙げられるが、本発明では特にセイヨウナツユキソウ (F. ulmaria) が好ましく用いられる。セイヨウナツユキソウ (F. ulmaria) はヨーロッパ原産で、日本でも観賞用として庭園などに栽培される多年草である。

【0014】バラ科サンザシ属 (Crataegus) に属する植物としては、例えばキレバサンザシ (C. pinnatifida)、セイヨウサンザシ (C. oxyacantha)、サンザシ (C. cuneata) 等が挙げられるが、本発明では特にサンザシ (C. cuneata) が好ましく用いられる。サンザシ (C. cuneata) は中国中南部原産の落葉低木で、果実は干しにして食用される。日本では庭木または盆栽用に栽培される。

【0015】上記バラ科に属する植物はそれぞれ、生のままでも乾燥したものでも使用することができるが、使

用性、製剤化等の点から乾燥粉末あるいは溶媒抽出物として用いることが好ましい。

【0016】これら各植物の使用部位としては、全草、または葉、花、根、果実等、任意に用いられ得るが、バラ科バラ属 (Rosa) に属する植物、例えばセイヨウバラ (R. hybrida) では花部、ノバラ (R. canina) では果実が；バラ科キイチゴ属 (Rubus) に属する植物、例えばラズベリー (R. idaeus) では果実が；バラ科シモツケソウ属 (Filipendula) に属する植物、例えばセイヨウナツユキソウ (F. ulmaria) では花部が；バラ科サンザシ属 (Crataegus) に属する植物、例えばサンザシ (C. cuneata) では果実が、それぞれ特にセリンプロテアーゼ阻害作用が強いことから、好適に用いられる。

【0017】上記各バラ科植物の抽出物は常法により得ることができ、例えば、各植物をそれぞれ抽出溶媒とともに浸漬または加熱還流した後、濾過し濃縮して得ることができる。抽出溶媒としては、通常抽出に用いられる溶媒であれば任意に用いることができ、例えば、水、メタノール、エタノール、プロピレングリコール、1, 3-ブチレングリコール、グリセリン等のアルコール類、含水アルコール類、クロロホルム、ジクロロエタン、四塩化炭素、アセトン、酢酸エチル、ヘキサン等の有機溶媒を、それぞれ単独あるいは組み合わせ用いることができる。上記溶媒で抽出して得た抽出液をそのまま、あるいは濃縮したエキスを吸着法、例えばイオン交換樹脂を用いて不純物を除去したものや、ポーラスポリマー (例えばアンバーライト XAD-2) のカラムにて吸着させた後、メタノールまたはエタノールで溶出し、濃縮したものも使用することができる。また分配法、例えば水/酢酸エチルで抽出した抽出物等も用いられる。

【0018】このようにして得た上記植物抽出物は、安全性が高く、優れたセリンプロテアーゼ活性阻害作用を有する。

【0019】本発明のセリンプロテアーゼ活性阻害剤はセリンプロテアーゼに対し拮抗作用を有し、これらセリンプロテアーゼの活性発現を直接あるいは間接的に阻害する製剤を広く意味する。なお、ここでセリンプロテアーゼとは、活性部位にセリン残基のあるプロテアーゼを意味し、具体的にはトリプシン、キモトリプシン、トロンビン、プラスミン、組織型プラスミノーゲンアクチベーター、ウロキナーゼ型プラスミノーゲンアクチベーター、エラスターゼ等が例示される。本発明では中でも、プラスミン (Plasmin) やプラスミノーゲンアクチベーター (PA) 等の繊維素溶解系に関わるセリンプロテアーゼに対する活性発現を直接あるいは間接的に阻害する製剤に特に有効である。

【0020】本発明のセリンプロテアーゼ活性阻害剤は主として皮膚外用剤に用いられ、その場合の植物またはその抽出物の配合量は、外用剤全量中乾燥重量として0.005~20重量%配合するのが好ましく、特に

0.01~10重量%である。0.005重量%未満ではセリンプロテアーゼ活性阻害効果、肌荒れ改善・予防効果が十分に発揮され難く、一方、20重量%を超えて配合してもさほど大きな効果の向上は認められず、また製剤化が難しくなるので好ましくない。

【0021】上記セリンプロテアーゼ活性阻害剤を皮膚外用剤に用いる場合、上記各植物抽出物に加えて、本発明の効果を損なわない範囲内で、通常化粧品や医薬品等の皮膚外用剤に用いられる他の成分、例えば保湿剤、酸化防止剤、油性成分、紫外線吸収剤、乳化剤、界面活性剤、増粘剤、アルコール類、粉末成分、色材、水性成分、水、各種皮膚栄養剤等を必要に応じて適宜配合することができる。

【0022】さらに、エデト酸二ナトリウム、エデト酸三ナトリウム、クエン酸ナトリウム、ポリリン酸ナトリウム、メタリン酸ナトリウム、グルコン酸、リンゴ酸等の金属封鎖剤、カフェイン、タンニン、ベラパミル、トラネキサム酸およびその誘導体、甘草抽出物、グラブリジン、カリンの果実の熱水抽出物、各種生薬、酢酸トコフェロール、グリチルリチン酸およびその誘導体またはその塩等の薬剤、ビタミンC、アスコルビン酸リン酸マグネシウム、アスコルビン酸グルコシド、アルブチン、コウジ酸等の美白剤、グルコース、フルクトース、マンノース、ショ糖、トレハロース等の糖類なども適宜配合することができる。

【0023】また、本発明を皮膚外用剤に用いる場合、外皮に適用される化粧料、医薬品、医薬部外品、特に好適には化粧料に広く適用することが可能であり、その剤型も、皮膚に適用できるものであればいずれでもよく、溶液系、可溶化系、乳化系、粉末分散系、水-油二層系、水-油-粉末三層系、軟膏、ゲル、エアゾール等、任意の剤型が適用される。

【0024】また、その使用形態も任意であり、例えば化粧水、乳液、クリーム、パック等のフェーシャル化粧料やファンデーションの他、メーキャップ化粧料、芳香化粧料、浴用剤等に用いることができる。

【0025】なお、上記の剤型および使用形態に本発明のセリンプロテアーゼ活性阻害剤が採り得る形態が限定されるものではない。

【0026】

【実施例】次に、実施例を挙げて本発明をさらに詳細に説明するが、本発明の技術範囲はこれら実施例により何らに限定されるものではない。なお、配合量はすべて重量%である。

【0027】実施例に先立ち、本発明に用いられる植物

抽出物のセリンプロテアーゼ活性阻害作用および肌荒れ改善作用（実使用試験）に関する試験方法およびその評価基準について説明する。

【0028】1. セリンプロテアーゼ活性阻害作用試験
本実施例では、セリンプロテアーゼの代表例としてプラスミンを用い、該プラスミンに対する活性阻害率を調べ、これによりセリンプロテアーゼ活性阻害作用評価を行った。

【0029】（1）試料の調製

セイヨウバラ（*Rosa hybrida*）およびセイヨウナツユキソウ（*Filipendula ulmaria*）の花部、ノバラ（*Rosa canina*）、ラズベリー（*Rubus idaeus*）およびサンザシ（*Crataegus cuneata*）の果実を、それぞれ50g（湿重量）ずつ室温で1週間、5倍量のエタノールに浸漬し、抽出液を濃縮乾固した。この固形物をジメチルスルホキシド（DMSO）に溶解し、0.3%溶液を作成した。これを用いて以下の実験を行なった。

【0030】（2）繊維素溶解活性阻害作用（プラスミン活性阻害作用）の測定

フィブリン平板法にて阻害率%を求めた。すなわち1.0%のプラスミノゲン除去フィブリンノーゲンを含むペロナール緩衝液（0.125モル/L-NaOHを含む25ミリモル/Lバルビタル酸ナトリウム水溶液、pH7.4）6mLを9cmφシャーレに注ぎ、そこに1.0モル/L-CaCl₂を0.2mLと25U/mLのトロンビン0.1mLを加えて静かに混和し、1時間放置した。フィブリンノーゲンがフィブリンに変化することによって形成された平板上に、5U/mLのプラスミンと被験物質を29:1の割合で混合した混合物を、37℃で10分間保温した後20μL添加し、さらに37℃で18時間放置した。対照として被験試料の代わりにDMSOを用いて同様の操作を行い、その後、フィブリンが溶解して形成された溶解円の面積を測定し、下記の数1により繊維素溶解活性阻害率（プラスミン活性阻害率）を求めた。結果を表1に示す。

【0031】

【数1】阻害率(%) = [1 - (被験試料の溶解円面積 / 対照の溶解円面積)] × 100

【0032】また、比較品として、高いプラスミン活性阻害作用を有すると知られているザクロ（*Punica granatum*）の果実（特開平8-12586号公報、等）のエタノール抽出物についても、上記と同様の試験を行った。その結果を併せて表1に示す。

【0033】

【表1】

	試料溶液濃度 (%)	阻害率 (%)
セイヨウバラ花抽出物	0.01%	53.1
ノバラ果実抽出物	0.01%	51.7
ラズベリー果実抽出物	0.01%	33.6
セイヨウナツユキソウ花抽出物	0.01%	43.4
サンザシ果実抽出物	0.01%	31.8
ザクロ果実抽出物	0.01%	12.9

【0034】表1から明らかなように、本発明品の各植物抽出物は、いずれも比較品のザクロ抽出物に比べ、高いプラスミン活性阻害作用を有することがわかる。

【0035】II. 肌荒れ改善効果試験

【0036】(1) レプリカ法による実使用試験

試料として、表2に示すように、セイヨウバラ (*Rosa hybrida*) およびセイヨウナツユキソウ (*Filipendula ulmaria*) の花部、ノバラ (*Rosa canina*)、ラズベリー (*Rubus idaeus*) およびサンザシ (*Crataegus cuneata*) の果実のうち、いずれかの50%エタノール抽出物を含む本発明のローションと、すでに肌荒れに対する改善効果を有することが知られているムラサキイリス (*Iris germanica*) の根 (特開昭62-61924号公報、等) の50%エタノール抽出物を配合した比較用ローシ

ョンを用いて、人体パネルで肌荒れに対する改善効果を評価した。

【0037】すなわち、女性健常人 (顔面) の肌のレプリカをレプリカ剤を用いて採取し、皮膚表面形態を顕微鏡 (17倍) にて観察した。皮紋の状態および角層の剥離状態から下記の判定基準に基づいて肌荒れ評価1もしくは2と判断されたパネル48名を用い、8名ずつの顔面頬部に、本発明品の1~5または比較品のいずれかのローションを1日2回、4週間塗布した。4週間後、再び上述のレプリカ法に従って肌の状態を観察し、下記の判定基準に従って評価した。結果を表3に示す。

【0038】

【表2】

試 料	本 発 明 品					比較品
	1	2	3	4	5	
セイヨウバラ花 50%エタノール抽出物	2.0	—	—	—	—	—
ノバラ果実 50%エタノール抽出物	—	2.0	—	—	—	—
ラズベリー果実 50%エタノール抽出物	—	—	2.0	—	—	—
セイヨウナツユキソウ花 50%エタノール抽出物	—	—	—	2.0	—	—
サンザシ果実 50%エタノール抽出物	—	—	—	—	2.0	—
ムラサキイリス根 50%エタノール抽出物	—	—	—	—	—	2.0
グリセリン	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0
1,3-ブチレングリコール	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0
エタノール	7.0	7.0	7.0	7.0	7.0	7.0
ポリオキシエチレン (20 モル) オレイルアルコール	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5
精製水	残余	残余	残余	残余	残余	残余

【0039】〈レプリカ判定基準〉

- 1: 皮溝、皮丘の消失、広範囲の角層のめくれが認められる
- 2: 皮溝、皮丘が不鮮明、角層のめくれが認められる
- 3: 皮溝、皮丘は認められるが、平坦

4: 皮溝、皮丘が鮮明

5: 皮溝、皮丘が鮮明で整っている

【0040】

【表3】

レプリカ評価	本 発 明 品					比較品
	1	2	3	4	5	
1	0名	0名	0名	0名	0名	0名
2	0名	1名	0名	0名	0名	2名
3	2名	3名	3名	3名	4名	4名
4	4名	2名	3名	2名	3名	1名
5	2名	2名	2名	3名	1名	1名

【0041】表3の結果から明らかなように、本発明品 著な肌荒れ改善効果が認められた。
1～5のローションは比較品のローションと比較し、顕 【0042】

(実施例1) クリーム

(配 合 成 分)

(重量%)

(1) ステアリン酸	5.0
(2) ステアリルアルコール	4.0
(3) イソプロピルミリステート	18.0
(4) グリセリンモノステアリン酸エステル	3.0
(5) プロピレングリコール	10.0
(6) ノバラ (果実。エタノール抽出物)	0.05
(7) 苛性カリ	0.2
(8) 亜硫酸水素ナトリウム	0.01
(9) 防腐剤	適 量
(10) 香料	適 量
(11) イオン交換水	残 余

(製法) (11)に(5)～(7)を加えて溶解し、加熱して70℃に保つ(水相)。(1)～(4)、(8)～(10)を混合し加熱融解して70℃に保つ(油相)。水相に油相を徐々に加え、全部加え終わってから

しばらく70℃に保温し反応を起させる。その後、ホモミキサーで均一に乳化し、よくかき混ぜながら30℃まで冷却する。

【0043】

(実施例2) クリーム

(配 合 成 分)

(重量%)

(1) ステアリン酸	2.0
(2) ステアリルアルコール	7.0
(3) 水添ラノリン	2.0
(4) スクワラン	5.0
(5) 2-オクチルドデシルアルコール	6.0
(6) ポリオキシエチレン (25モル) セチルアルコールエーテル	3.0
(7) グリセリンモノステアリン酸エステル	2.0
(8) プロピレングリコール	5.0
(9) サンザシ (果実。メタノール抽出物)	0.05
(10) トラネキサム酸	0.2
(11) 亜硫酸水素ナトリウム	0.03
(12) エチルパラベン	0.3
(13) 香料	適 量
(14) イオン交換水	残 余

(製法) (14)に(8)を加え、加熱して70℃に保つ(水相)。(1)～(7)、(9)～(13)を混合し加熱融解して70℃に保つ(油相)。水相に油相を加

え予備乳化を行い、ホモミキサーで均一に乳化した後、よくかき混ぜながら30℃まで冷却する。

【0044】

(実施例3) クリーム

(配 合 成 分)	(重量%)
(1) 固形パラフィン	5.0
(2) ミツロウ	10.0
(3) ワセリン	15.0
(4) 流動パラフィン	41.0
(5) グリセリンモノステアリン酸エステル	2.0
(6) ポリオキシエチレン (20モル) ソルビタンモノラウリル酸エステル	2.0
(7) 石けん粉末	0.1
(8) 硼砂	0.2
(9) セイヨウナツユキソウ (花。70%メタノール抽出物)	0.1
(10) 亜硫酸水素ナトリウム	0.03
(11) エチルパラベン	0.3
(12) 香料	適 量
(13) イオン交換水	残 余

(製法) (13) に (7)、(8) を加え、加熱して70℃に保つ (水相)。 (1) ~ (6)、(9) ~ (12) を混合し加熱融解して70℃に保つ (油相)。水相に油相をかき混ぜながら徐々に加え反応を行う。その後、ホモミキサーで均一に乳化し、よくかき混ぜながら30℃まで冷却する。
【0045】

(実施例4) 乳液

(配 合 成 分)	(重量%)
(1) ステアリン酸	2.5
(2) セチルアルコール	1.5
(3) ワセリン	5.0
(4) 流動パラフィン	10.0
(5) ポリオキシエチレン (10モル) モノオレイン酸エステル	2.0
(6) ポリエチレングリコール (1500)	3.0
(7) トリエタノールアミン	1.0
(8) カルボキシビニルポリマー 〔「カーボポール941」、B. F. グッドリッチ社〕	0.05
(9) ラズベリー (果実。酢酸エチル抽出物)	0.02
(10) 亜硫酸水素ナトリウム	0.01
(11) エチルパラベン	0.3
(12) 香料	適 量
(13) イオン交換水	残 余

(製法) (13) 少量部に (8) を溶解する (A相)。残りの (13) に (6)、(7) を加え、加熱溶解して70℃に保つ (水相)。 (1) ~ (5)、(9) ~ (12) を混合し加熱融解して70℃に保つ (油相)。水相に油相を加え予備乳化を行い、A相を加えホモミキサーで均一に乳化し、乳化後よくかき混ぜながら30℃まで冷却する。
【0046】

(実施例5) 乳液

(配 合 成 分)	(重量%)
(1) マイクロクリスタリンワックス	1.0
(2) ミツロウ	2.0
(3) ラノリン	20.0
(4) 流動パラフィン	10.0
(5) スクワラン	5.0
(6) ソルビタンセスキオレイン酸エステル	4.0
(7) ポリオキシエチレン (20モル) ソルビタンモノオレイン酸エステル	1.0

(8) プロピレングリコール	7. 0
(9) セイヨウバラ (花。30%ブタノール抽出物)	2. 0
(10) トラネキサム酸	1. 0
(11) 亜硫酸水素ナトリウム	0. 0 1
(12) エチルパラベン	0. 3
(13) 香料	適 量
(14) イオン交換水	残 余

(製法) (14) に (8) を加え、加熱して70℃に保つ (水相)。 (1) ~ (7)、 (9) ~ (13) を混合し加熱融解して70℃に保つ (油相)。油相をかき混ぜ

ながら水相を徐々に加え、ホモミキサーで均一に乳化した後、よくかき混ぜながら30℃まで冷却する。

【0047】

(実施例6) ゼリー化粧料

(配 合 成 分)	(重量%)
(1) 95%エチルアルコール	10. 0
(2) ジプロピレングリコール	15. 0
(3) ポリオキシエチレン (50モル) オレイルアルコールエーテル	2. 0
(4) カルボキシビニルポリマー 〔「カーボポール940」、B. F. グッドリッチ社〕	0. 0 5
(5) 苛性ソーダ	0. 1 5
(6) L-アルギニン	0. 1
(7) ノバラ (果実。30%エタノール抽出物)	0. 1
(8) 亜硫酸水素ナトリウム	0. 0 1
(9) エチルパラベン	0. 3
(10) 香料	適 量
(11) イオン交換水	残 余

(製法) (11) に (4) を均一に溶解し、一方、 (1) に (7)、 (3) を溶解し、水相に添加する。次いで (2)、 (8) ~ (10) を加えた後、 (5)、

(6) で中和し増粘する。

【0048】

(実施例7) パック化粧料

(配 合 成 分)	(重量%)
(A相)	
ジプロピレングリコール	5. 0
ポリオキシエチレン (60モル) 硬化ヒマシ油	5. 0
(B相)	
オリーブ油	5. 0
酢酸トコフェロール	0. 2
エチルパラベン	0. 2
香料	0. 2
(C相)	
亜硫酸水素ナトリウム	0. 0 3
ポリビニルアルコール (けん化度90、重合度2,000)	13. 0
エチルアルコール	7. 0
サンザシ (果実。乾燥粉末)	1. 0
精製水	残 余

(製法) A相、B相をそれぞれ均一に溶解し、A相にB相を加えて可溶化する。次いでここにC相を加えた後、容器に充填する。

【0049】実施例1~7はいずれも、優れたセリンプロテアーゼ活性阻害作用を有し、肌荒れ改善・予防効果に優れる。

【0050】

【発明の効果】以上詳述したように、本発明によれば、セリンプロテアーゼ、特にヒスミンやプラスミノゲンアクチペーター等の繊維素溶解系に関わるセリンプロテアーゼの活性に対して優れた拮抗作用を有するセリンプロテアーゼ活性阻害剤が提供される。本発明のセリ

ンプロテアーゼ活性阻害剤は、プラスミン、P A等のセリンプロテアーゼの活性変化が認められる種々の疾患を改善する製剤に適用され、特に、患部において前記プラスミン、P A等の繊維素溶解系に関わるセリンプロテアーゼの活性変化が認められる接触性皮膚炎、乾癬、尋常

性天疱瘡、先天性水疱瘡等の種々の皮膚疾患の他、乾燥や洗浄剤等によって惹起される肌荒れ、荒れ性に対して優れた改善、予防効果を有する皮膚外用剤に用いることができる。

フロントページの続き

(51)Int. Cl. ⁷	識別記号	F I	ターマコード (参考)
A 6 1 K 35/78		A 6 1 K 35/78	H
F ターム (参考)	4C083 AA082 AA111 AA112 AA122 AB032 AB272 AB352 AC012 AC022 AC072 AC092 AC102 AC122 AC182 AC242 AC332 AC352 AC422 AC432 AC442 AC482 AC542 AC582 AC622 AD092 AD112 AD512 AD662 CC05 CC07 DD22 DD31 DD41 EE12 4C088 AB51 AC01 AC03 AC04 AC05 AC11 BA07 BA09 BA10 CA01 CA03 MA02 MA07 MA22 MA28 MA32 MA63 NA14 ZA89 ZC20		

This Page Blank (usp10)